DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv. 007333579 WPI Acc No: 1987-330586/ 198747 XRAM Acc No: C87-140990 Prepn. of polyisocyanate from polyester polyol and diisocyanate(s) - used for curing agents of urethane paints Patent Assignee: DAINIPPON INK & CHEM KK (DNIN) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date JP 62235313 Α 19871015 JP 8676707 A 19860404 198747 B JP 94070120 B2 19940907 JP 8676707 Α 19860404 199434 Priority Applications (No Type Date): JP 8676707 A 19860404 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 62235313 Α 6 JP 94070120 B2 5 C08G-018/42 Based on patent JP 62235313 Abstract (Basic): JP 62235313 A Prepn. (a) reacting (1) polyester polyol having Mn of 400-1500 and average OH value of 2-3, where polyol is prepared from alkylene diol and/or alkylene dicarboxylic acid, and (2) an excess of saturated hydrocarbon diisocyanates cpds to provide polyisocyanates, and (b) distillating the reaction mixt to remove unreacted saturated hydrocarbon diisocyanate cpds by thin-layer distn. The alkylene diol pref includes ethylene glycol, propylene glycol, 1,3-propane-diol, 1,4-butanediol, neopentyl glycol or decane diol. The alkylene dicarboxylic acid pref includes adipic acid, azelaic acid or dodecanic acid. Diol and dicarboxylic acid, are reacted at pref 100-250 deg.C. Polyol e.g. glycerine or trimethylolpropane may be added to the reaction mixt. The diisocyanate includes 1,4-tetramethylene diisocyanate or 1,6-hexamethylene diisocyanate. USE/ADVANTAGE - The polyisocyanate having improved flexibility, weather resistance and little toxicity is obtd. Polyisocyanate is used for curing agents of two-pack type urethane coating materials. Title Terms: PREPARATION; POLY; ISOCYANATE; POLYESTER; POLY; OL; DI; ISOCYANATE; CURE; AGENT; URETHANE; PAINT Index Terms/Additional Words: POLYURETHANE Derwent Class: A25; A82; G02 International Patent Class (Main): C08G-018/42 International Patent Class (Additional): C09D-003/72; C09D-175/04 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A05-G02; A10-D; A10-G01A; A12-B01K; G02-A02H Plasdoc Codes (KS): 0004 0037 0226 1296 1317 1319 1323 1325 3075 1329 1339 3077 1407 1450 1454 1760 1770 2020 2148 2152 2299 3217 2395 2585 2605 2628 2675 2718 Polymer Fragment Codes (PF): *001* 014 02& 038 075 150 155 157 160 162 169 170 171 173 176 177 200 207 208 209 212 231 239 311 341 344 346 402 418 473 477 51& 525 53& 54& 541 543 551 560 566 575 583 589 62-Derwent Registry Numbers: 0137-S; 0822-S; 0908-S; 1059-S; 1060-S; 1075-S; 1147-S; 1455-S

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 235313

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)10月15日

C 08 G 18/42 C 09 D 3/72 NDW PHQ

7438-4J 6516-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

図発明の名称

ポリイソシアネートの製造方法

昭61-76707 創特 願

②出 願 昭61(1986)4月4日

⑫発 明 者 光 雄 千葉市幸町1-5-2-706

明 者、 母発

類 1/ 越

昇

千葉県君津郡湯袖ケ浦町長浦駅前4-16-15

⑫発 明 者 22 崹

加

主 計 千葉市高津戸町1-166

创出 願 人 大日本インキ化学工業

東京都板橋区坂下3丁目35番58号

株式会社

邳代 理 人 弁理士 小田島 平吉

外1名

明 細

発明の名称

ポリイソシアネートの製造方法

2 特許請求の範囲

1. アルキレンジオールおよび(又は)アルキ レンシカルポン酸を必須の成分として得られる数 平均分子量400~1,500、1分子中の平均水 酸基数 2~3のポリエステルポリオールを過剰の 飽和炭化水素ジイソシアネート化合物と反応せし め、ウレタン化反応によつて生成するポリイソシ アネートを薄膜蒸留して未反応の飽和炭化水素シ イソシアネート化合物を蒸留除去することを特徴 とするポリイソシアネートの製造方法。

2 アルキレンシオールとして炭素数の異なる 複数のアルキレンジオールを使用することを特徴 とする特許請求の範囲第1項記載の方法。

る アルキレンジオールの少なくとも1種がア ルキル鎖によつて分岐されたアルキレンジオール であることを特徴とする特許請求の範囲第2項記 戦の方法。

4、 ポリエステルポリオールと過剰の飽和炭化 水溝ジイソシアネート化合物の反応において、怠 和炭化水業ジイソシアネート化合物の過剰率が NCO / OH の当量比で 4~25 であることを特 徴とする特許請求の範囲第1項に記載の方法。

3 発明の詳細な説明

本発明は特性が少なく、耐食性がよく、特に可 とう性のすぐれたポリインシアネートの製造方法 に関するものであつて、無黄変2液型ウレタン強 料の硬化剤として極めて有用なものであり、特に 可とり性を要する塗料分野、例えば建築外装用塗 料、プラスチック用強料などの伸び、耐折り曲げ 性、弾性等を必要とする無貴変2液型ウレタン途 料の硬化剤として極めて有用なものである。

従来、耐候性のすぐれた無黄変2液型のウレタ ン途料は、ヘキサメチレンジイソシアネートと水 などとの反応によつて得られるピュー レット型の ポリイソシアネートあるいはトリメチロールプロ パンとの反応によつて得られるアメクト型のポリ イソシアネートが、広く、ウレタン 塗料の硬化剤 としてアクリルポリオールと組合せて用いられてきている。

しかし、ウレタン盗科の主剤として用いられる アクリルポリオールは、構造的に硬さの点ではす ぐれているものの、可とり性に乏しいため、従来 のポリインシアネート硬化剤では、低温における 伸びなど可とり性の良好なウレタン硬化強膜を得 ることが不可能であり、特に可とり性のすぐれた 無黄変2液型のウレタン盗科用硬化剤が求められ るに至つている。

そこで、本発明者等は、従来の問題点を解決すべく、特に可とう性にすぐれたポリイソシアネートについて鋭意研究の結果、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、この問題点を解決する方法として、アルキレンジオールおよび(又は)アルキレンジカルポン酸を必須の成分として得られる数平均分子量400~1,500、1分子中の平均水酸 造数2~3のポリエステルポリオールを過剰の飽和炭化水素シイソンアネート化合物と反応せし

ドデカン2酸などがあげられる。

以上のアルキレンジオール及びアルキレンジカルボン酸が前記ポリエステルポリオールの必須の成分であるが、前記ポリエステルポリオールの調製に当つては、所選の平均水酸盐数に応じてケリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパンなどの3官能のポリオールを併用し得るものである。

ポリエステルポリオールの調製に当つて、アルキレンサールは、炭素数の異なる複数のアルキレンジオールを用いることが好ましくかなりましくなかが好ましたアルヤンジオールを用いるではない。からなアルヤンジオールであるのがよい。からステルから勝せせず、カールで明のポリインシアネートは、結晶化せず、社の格別に対して良好なな解性を示しれるである。実用上極めて好ましいものである。

1,4-ヒドロキシメチルシクロヘキサン、ビ

め、ウレタン化反応によつて生成するポリインシ アネートを

でである。 インシアネート化合物を

素留除去することを

特徴 とするポリインシアネートの
製造方法を提供する。

本発明の構成要素である数平均分子母400~1,500、1分子中の平均水酸基数2~3のポリエステルポリオールを調製するためのアルキレンジオールは、炭素数2~30を有する直鎖状、ないし、アルキルはよく、その代表的な例として、ナレンがリコール、プロピレングリコール、1,3-プタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,10-デカンジオールを活動を表現している。

また、アルキレンジカルポン酸の代装的な例と しては、アンピン酸、アセライン酸、セパチン酸、

ス(-4-ヒドロキシへキシル)メタン、2,2
-ビス(-4-ヒドロキシンクロへキシル)メタン、2,2
パンなどのシクロアルキレンジオールおよびテトラヒドロ無水フタル酸等のシクロアルキレンジカールが、4ソフタル酸等の芳香族2塩基酸に制いてもよいが、本発明のポリインシアネートの可とう性を損じないため、その使用量は、ポリエステルの製造に用いる原料の20重量パーセント以内に留めることが好ましい。

前記ポリエステルを調製するに当つては、また、 特に望むなら、12-ヒドロキシステアリン酸な どのオキシ酸、更に、«-カプロラクトンなどの ラクトンをポリエステルの原料として併用しても よいが、本発明のポリインシアネートの良好な溶 解性を保持せしめるため、その使用量は、ポリエ ステルの製造に用いる原料の30重量%以下に保 つことが必要である。

前記ポリエステルは上記のアルキレンジオール、 アルキレンジカルポン酸などの原料成分から常法 ポリエステルの1分子中の平均水酸基数は、2 ~3の範囲が好ましく、特に好ましくは2~25 の範囲であることが必要である。即ち、平均水酸 基数が2以下では主剤ポリオールと組合せた場合 に架橋強膜を与えることができず、平均水酸基数 が3を越えると架橋密度が高くなり過ぎるため硬 化強膜の伸びなどの可とり性を損じる傾向がある。

一方、本発明において用いられる飽和炭化水素 ジイソシアネート化合物としては、1,4-テト

ては、前記のポリエステルを過剰の飽和炭化水楽 シイソシアネート化合物中でウレタン化反応させることが必要であり、その過剰率はポリエステル の水酸基に対して飽和炭化水素シイソシアネート化合物のイソンアネート基の比率が当量比で (NCO/OH) 4~25 であることが好ましく、 更に好ましくは5~20 の範囲であることが必要である。

NCO/OBの当世比が4以下の配合比でウレタン化反応を疾施すると、ポリエステルがジインシアネート化合物によつて鎖伸長され、生成するポリイソシアネートの分子量が高くなり、後のの窓面、精製工程が因難になるのみならず、ポリインシアネートのイソシアネート含有率が低下するため、好ましくない。また、週期率が25を越えると、然留、精製によつて得られるポリインシストの収率が従らに低下するため好ましくない。

前記ポリエステルと飽和炭化水素の反応は通常、 無触媒下、50℃~150℃の温度範囲で実施す

ラメチレンジイソシアネート、1,6‐ヘキサメ チレンジイソシアネート、2,2,4‐もしくは 2,4,4-トリメテルヘキサメチレンジイソシ アネート、2,6‐シイソシアネートメチルカプ ロエートなどのようなアルキレンジイソシアネー トが最も好ましい。1,3-もしくは1,4-シ イソシアネートシクロヘキサン、1,3-もしく は1,4-ピス(イソシアネートメチル)-シク ロヘキサン、シシクロヘキシルメタン・4.4′ - ジイソシアネートおよび3-イソシアネートメ チル・3,5,5-トリメチルシクロヘキシルイ ソシアネート(イソホロンジイソシアネート)な どのようなシクロアルキレンジイソシアネートも、 超和炭化水素ピイソシアネート化合物として用い 得るが、シクロアルキレンジイソシアネート化合 物は、一般に硬い構造を有するので、高可とり性 のポリイソシアネートを得るためには、前記アル キレンジイソシアネートと併用して用いることが 好ましい。

本発明のポリイソシアネートを製造するに際し

ることが好ましく、60~120℃の範囲で突施するのが特に好ましい。50℃以下の温度でウレタン化反応を実施すると、反応に長時間を要するため好ましくなく、150℃以上の温度では反応が敵しく追み過ぎ、鎮伸長などの副反応を伴りため好ましくない。ウレタン化反応は通常2~15時間の範囲で終了する。

ポリエステルと過剰の飽和炭化水梨シイソシア オート化合物とのウレタン化反応を終了した反応 混合物は、次いで、回転異(硫下膜)式あるいは 回転円板(遠心)式などの薄膜蒸留にかけられ、 ここで米反応の飽和炭化水器シイソシアネート化 合物を蒸留除去することにより、未反応のジイソ シアネートの含有率が極めて低い、低海性で純皮 の高いポリイソシアネートを容易に得ることがで きる。

通常、複数蒸留における真空度は、 $0.1 \sim 2$ torr の範囲が好ましく、 更には $0.1 \sim 1$ torr の範囲が好ましい。

び膜蒸留温度は、100~200℃の範囲が適

当であり、200℃を越えるとポリインシアネートが分解する危険があるため好ましくない。

博腹滋留は連続的に行なわれ、その滞留時間は 1時間以内、更に好ましくは30分以内であることがよい。滞留時間が長くなると、ポリインシアシアネートが着色する傾向があり、更に分解などの削反応を生じるため、滞留時間は未反応のジインシアネート化合物を除去できる範囲で、できる限り短時間であることが、純度の高いポリインシアネートを製造する上から必要である。

然留精製して得られるポリイソンアネートは、通常、室温で液状から半固状を呈し、必要に応じた形で、つまり純粋な形態でそのまま、あるいは、トルエン、キシレン、スワゾール310(丸塔石油製)などの炭化水素系溶剤、酢酸エチル、酢酸プチル、メチルイソプチルケトン、セロソルプアセチートの如きイソシアネート基に対して不活性な各種の有機溶剤で適宜希釈された形で、実用に供することができる。

以上の如く、本発明の方法によれば、揮発性の

価 1 8 7.5 の、常温で流動性を有する、 1 分子中 の平均水酸遊数が 2 のポリエステルポリオール(I) を 3 8 8 0 9 得た。水酸遊から計算によつて求め られるポリエステルポリオール(I)の数平均分子量 は 5 9 8 である。

次に、提押器、温旋計、登場ガス導入管および 第気口を付した四つロフラスコ中で、ポリエステ ルポリオール(I) 1 0 0 0 8 およびヘキサメチレン ジイソシアネート 3 0 0 0 8 を、窒素ガス雰囲気 下に、 1 0 0 ℃の温度で 7 時間加熱し、ウレタン 化反応を完結せしめた(NCO/OH の当量比: 1 0.7)。

反応混合物は室温に冷却した後、その9869を 体膜蒸留器で Q.3~Q.6 torr の被圧下に、 160℃の温度で蒸留し、蒸留砂分として水飴状 を呈するポリイソシアネート385.39(転化率 392%)と留出分として未反応のヘキサメチレ ンジィソシアネート596.69(回収率6Q.8%) を得た。

然쮭残盗として得られたポリイソシアネートを

本発明のポリインシアネートは、従来から知られている主剤、アクリルポリオール、アルギドポリオール等と組合せて用いることができる。また、特に望むなら、本発明のポリインシアネートの2種を組合せて、あるいは、本発明のポリインシアネートを従来のピューレット型あるいはアダクト型のポリインシアネートと組合せて、用いることもできる。

以下、本発明を実施例に従つて説明する。 実施例 1

提拌器、温度計、窒素ガス導入管をよび空冷管を付した5ℓのガラス製四つロフラスコに、1,4-アタンジオール6589、1,6-ヘキサンジオール8639、ネオペンチルグリコール7919をおよびアジピン酸22739を常法により220℃の温度で9時間反応せしめ、酸価47、水酸器

更にキシロールで75% 濃度に希釈することにより、色数1以下、粘度1~1、不揮発分74.7%、 有効インシアネート含有率5.8%のポリインシア ネートのキシロール溶液 [ポリインシアネート(1)] を得た。なお、ポリインシアネート(1)に残存している未反応の遊離へキサメチレンジインシアネートの含有率は0.3%であつた。

ポリイソシアネート(1)を、主列のアクリルポリオール(大日本インキ化学製、アクリデイックA-801P;不揮発分50±1%、粘度R~U、酸価1~4、水酸基価50±3]と当量配合(NCO/OB=1.0)し、颜料としてチタン白を用いて白エナメル(PFC40%)を調製し、80℃で30分間強制乾燥した。得られた硬化と及りは、極めて茶軟性に富み、1週間後に強膜を剝離して得られた硬化フイルムの伸び率を測定したとろ、110%の値を示した(引張強度240kg/cd、弾性率12×10³kg/cd)。

奖施例 2

実施例1と同様の処法で、1,6-ヘキサンジ

オール/1,12-ドデカンジオール/1,3-アタンジオール/アジピン酸=120/409/91/380の配合割合で得られた酸価42、水酸 遊価182、数平均分子量(計算値)616を有する1分子中の平均水酸基数が2のポリエステルポリオール1000gを、ヘキサメチレンジインシアネート3000g(NCO/OH=110)とウレタン化反応せしめ、得られた反応混合物の1002gについて 複膜 蒸留を行い、 蒸留 強盗としてポリインシアネート3845g(転化率386%)を得た。

蒸留残渣として得られたポリインシアネートをキンレンとセロソルプアセテートとの1対1の混合裕剤で希釈することにより、色数1以下、粘度G~II、不揮結分74.8%、有効インシアネート含有率5.7%、未反応遊離へキサメチレンシインシアネート含有率0.2%のポリインシアネート溶液[ポリインシアネート(2)]を5169得た。

ポリイソシアネート(2)をアクリルポリオール (アクリデイック A - 801P)と当盤配合して

蒸留残権として得られたポリインシアネートをキシレンとセロソルプアセテートの協合格剤で希釈することにより、色数1以下、粘度1~点、不御発分147%、有効インシアネート含有率59%、米反応遊離へキサメチレンジイソシアネート含有率03%のポリインシアネート溶液〔ポリインシアネート(3)〕を53099得た。

ポリインシアネート(3)をアクリルポリオール (アクリデイックイ-801P)と当量配合して 調製した白エナメル(PFC40%)から80℃、 30分間の強制乾燥で得られた硬化塗胶は、極め て柔軟性によみ、1週間後に塗膜を剝離して得た 硬化フィルムの-10℃における伸び率は110 %であつた(引張り強度240㎏/cd、弾性率 11×10°㎏・cd)。

突施例 4

央施例1と同様の処法で、1,6-ヘキサンジオール/12-ヒドロキシステアリン酸/ネオペンチルグリコール/トリメチロールプロペン/アジピン酸=11.5/55.9/10.2/6.6/15.8

調製した白エナメル(PWC40%)から80℃、30分間の強制充燥で得られた硬化強膜は、極めて柔軟性に富み、1週間後に強膜を剝離して得た硬化フィルムの-10℃における伸び率は120%であつた(引張り強度255㎏/d、弾性率11×10³㎏/d)。

奖施例3

実施例1と同様の処法で、1,6-ヘキサンジオール/12-ヒドロキンステアリルアルコール/ネオペンチルグリコール/トリメチロールプロペン/アジピン酸=93/427/82/66/333の配合割合で得られた酸価48、水酸基価196、数平均分子量(計算値)658を有する1分子中の平均水酸基数が23のポリエステルポリオール10009を、ヘキサメチレンジイソシアネート30009(NCO/OB=102)とウレタン化反応せしめ、得られた反応温合物の10039について薄膜蒸留を行い、蒸留強としてポリイソシアネート39669(転化率397%)を得た。

の配合割合で得られた酸価 4.6、水酸基価 193、数平均分子並(計算値)669を有する1分子中の平均水酸基数が2.3のポリエステルポリオール1000 Pを、ヘキサメチレンジインシアネート3000 P(NCO / OH = 10.8)とウレタン化反応せしめ、得られた反応混合物の1001 Pについて薄膜蒸留を行い、蒸留残渣としてポリインシアネート387.8 P(転化率389%)を得た。

滋留残盗として得られたポリイソシアネートをキシレンとセロソルプアセテートの混合裕剤で希釈することにより、色数1以下、粘度 K~L、不輝発分146%、有効イソシアネート合有率40%、未反応遊離へキサメチレンジイソシアネート合有率13%のポリインシアネートは1〕を得た。

ポリイソシアネート(4)をアクリルポリオール (アクリデイツクA - 801P)と当世配台して 碍製した白エナメル(PWC40%)から80 \mathbb{C} 、 50分間の強制乾燥で得られた硬化強腹は、板め て柔軟性に富み、1週間後に塗腹を剝離して得た 硬化フィルムの-10℃における仲び率は100 %であつた(引張り強度250㎏/d、弾性率 11×10。㎏/d)。

谷考例

トリメチロールプロパンとへキサメチレンシイソンアネートであるれるアダクト型のポリイクシアネートで大日本インキ化学製、パーノックシアネートで大日本インキ化学製、パーノックシアネートでは発力75±1%、有効インシアネートでは大力が大力がある。などの大力がある。このかは、1000円の強制をは、1000円の対象には、1000円の対象には、1000円の対象には、1000円の対象には、1000円の対象には、1000円の対象には、1000円に対した(引張強度144kg/cd、弾性率9×100kg/cd)。